### **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classificati n internati nale des brevets 6: WO 99/42521 (11) Numéro de publicati n internationale: A1 C08L 33/24, 25/18, A61K 7/00, 7/06, 7/48 26 août 1999 (26.08.99) (43) Date de publication internati nale: (81) Etats désignés: JP, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, PCT/FR99/00353 (21) Numéro de la demande internationale: DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 17 février 1999 (17.02.99) (22) Date de dépôt international: Publiée Avec rapport de recherche internationale. (30) D nnées relatives à la priorité: 98/01918 17 février 1998 (17.02.98) FR (71) Déposant: SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES (S.E.P.P.I.C.) [FR/FR]; 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR). (72) Inventeurs: MALLO, Paul; 15, avenue Victor Hugo, F-78400 Chatou (FR). TABACCHI, Guy; 11, rue Becquerel, F-81100 Castres (FR). (74) Mandataire: CONAN, Philippe; L'Air Liquide S.A., 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR).

(54) Title: THICKENING POLYMER, PREPARATION METHOD AND USES IN COSMETICS

(54) Titre: POLYMERE EPAISSISSANT, PROCEDE DE PREPARATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

#### (57) Abstract

The invention concerns a method for preparing a composition in the form of an inverse latex, comprising an oil phase, an aqueous phase, at least a water-in-oil emulsifier (WO), at least an oil-in-water emulsifier (O/W), between 20 wt. % and 70 wt. %, and preferably between 25 wt. % and 45 wt. %, of a branched or crosslinked anion polyelectrolyte with a strong acid function characterised in that it consists in: (a) emulsifying an aqueous solution containing a monomer and the optional additives previously adjusted to a pH less than 4, in an oil phase in the presence of one or several water-in-oil emulsifiers; (b) initiating the polymerisation reaction by introducing in the emulsion formed in (a), a free radical primer then allowing it to develop; (c) when the polymerisation reaction is completed, introducing one or several oil-in-water emulsifiers at a temperature less than 50 °C.

#### (57) Abrégé

Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort caractérisé en ce que: a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant le monomère et les éventuels additifs préalablement ajustée à un pH inférieur à 4, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile; b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50 °C.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaguie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italic	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

### POLYMERE EPAISSISSANT, PROCEDE DE PREPARATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

La présente demande concerne des Latex eau dans huile épaississants, leur procédé de préparation et leur application en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant pour des produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques.

Différents épaississants existent et sont déjà utilisés pour ces usages. On connaît en particulier les produits naturels tels que les gommes de guar ou l'amidon mais dont les inconvénients sont ceux inhérents aux produits naturels, tels que la fluctuation des cours, les difficultés d'approvisionnement et une qualité aléatoire.

Les polymères synthétiques sous forme de poudre, principalement les polyacide-acryliques sont également largement utilisés mais présentent l'inconvénient de nécessiter une neutralisation lors de l'utilisation, car ils ne développent leur viscosité qu'à partir d'un pH > 6.5 et leur mise en solution est souvent fastidieuse.

Il existe aussi des polymères épaississants synthétiques, se présentant sous forme de latex inverse, c'est-à-dire dont la phase continue est une huile. La mise en solution de ces latex est extrêmement rapide; les polymères contenus dans ces latex inverses, sont le plus souvent des copolymères acrylamide / acrylate de métal alcalin ou acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium; ils sont déjà neutralisés et lorsqu'ils sont mis en solution dans l'eau, par exemple à une concentration de 1%, on observe que le pH est généralement supérieur à 6.

Les copolymères acrylamide/acrylate de sodium ne développent cependant pas de propriétés épaississantes importantes lorsqu'on abaisse le pH en dessous de 6 ; par contre les copolymères acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propanesulfonate de sodium décrits dans EP 0 503 853, gardent une capacité épaississante importante même à pH 4.

Cependant, de tels copolymères présentent des teneurs en monoacrylamide qui, bien qu'extrêmement faibles, pourraient conduire à rendre leur utilisation en cosmétique impossible dans un futur proche, suite à l'évolution de la législation européenne sur les substances dangereuses.

La demanderesse s'est donc intéressée à la synthèse et à la mise au point de polymères 'paississants, même en pH acide, sous forme de latex inv rse sans utiliser de mono-acrylamide.

5

L'invention a pour objet un procédé de préparation d'une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 70% en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort, caractérisé en ce que :

a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,

15

10

- b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,
- c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

20

25

Par « agent émulsifiant du type eau dans huile », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment faible pour fournir des émulsions eau dans huile tels que les polymères tensioactifs commercialisés sous le nom de HYPERMER™ ou tels que les extraits de sorbitan, comme le monooléate de sorbitan commercialisé par la Société SEPPIC sous le nom de marque MONTANE 80™, ou l'isostéorate de sorbitan commercialisé par SEPPIC sous le nom de MONTANE 70™.

30

35

Par « agent émulsifiant du type huile dans eau », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans eau, tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan éthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène, l'huile de ricin éthoxylée à 40 moles d'oxyde d'éthylène, le laurate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène ou l'alcool laurique éthoxylé à 7 moles d'oxyde d'éthylène.

Par polymère branch', on désigne un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes d' manière à obtenir, l' rsque ce polymère st mis en solution dans l' au, fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

10

15

20

25

30

35

Par polymère réticulé, on désigne un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique.

La composition préparée par le procédé selon l'invention, peut comporter des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

L'invention a notamment pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisée en ce que la polymérisation de ses monomères précurseurs, est effectuée à un pH inférieur à 4 et, plus particulièrement inférieur ou égal à 3,5.

La fonction acide fort du monomère en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiées, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisée en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,1% et, de préférence celle pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate de diéthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.

Le latex selon l'invention contient généralement de 2,5% à 15% en poids, et de préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants, parmi lesquels de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E). De tels latex sont aussi objet de la présente invention.

Selon un aspect particulier, la composition telle que définie précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.

Cette phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale cont nant des hydrocarbures saturés de type paraffiniqu , isoparaffinique, cycloparaffinique, prés ntant à température ambiante, une densité entre 0.7 et 0.9 et un point d'ébullition supérieur à 180°C, tell que par exemple l'EXXOL™ D 100 S ou le MARCOL ™52 commercialisé par EXXON CHEMICAL,

10

15

25

30

35

l'isohexadécane ou l'isododécane commercialisé par BAYER, soit par une huile végétale, soit une huile de synthèse, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles.

Selon un aspect préféré de la présente invention, la phase huile est constituée de MARCOL™52 ou d'isohexadécane; l'isohexadécane, qui est identifié dans Chemical Abstracts par le numéro RN = 93685-80-4, est un mélange d'isoparaffines en C<sub>12</sub>, C<sub>16</sub> et C<sub>20</sub> contenant au moins 97 % d'isoparaffines en C<sub>18</sub>, parmi lesquelles le constituant principal est le 2,2,4,4,6,8,8-heptaméthyl nonane (RN = 4390-04-9). Il est commercialisé en France par la société BAYER. Le MARCOL™ 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux réglementations FDA 21 CFR 172.878 et CFR 178.3620 (a) et elle est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la Pharmacopée européenne (1993).

Les latex contiennent entre 20 % et 50 % d'eau. Les latex selon l'invention peuvent également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert, ou des agents limiteurs de chaîne.

Selon un autre aspect de la présente invention, celle-ci a pour objet un procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :

a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile.

b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,

c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

Selon une variante de ce procédé, le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en oeuvre de l'étape c).

Selon une variante préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydo-réducteur, qui peut être de nature organique ou minérale, tel que le couple hydroperoxyde de cumène – métabisulfite de sodium, ou le couple hydroperoxyde d' cumèn -chlorure thionyle (SOCl<sub>2</sub>) à une température inférieure ou 'gal' à 10°C, puis c' nduit soit d' manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C t, plus particuli rement supérieure ou égal à 50°C, soit en contrôlant l'évolution de la température. Selon un autre variante du procédé t l' que défini précédemment, la

BNSDOCID: <WO

004252161 | 5

10

15

20

25

30

réaction de polymérisation est réalisée à température constante. Dans ce cas, il est avantageux d'utiliser l'azobis (isobutyronitrile) (AIBN) entre 40°C et 45°C.

Selon une autre mise en oeuvre préférée du procédé, la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 3,5.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour préparer une composition topique cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique.

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce dernier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent antiacnéique ou un antifongique.

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1 % et 10 % en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5, plus préférentiellement, il est compris entre 6 et 12.

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

S lon encor un autre aspect, l'invention concerne l'utilisation du nouv I agent épaississant conform à l'invention mentionné ci-dessus, pour épaissir et émulsionn r un composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

La composition selon l'invention est un substitut intéressant à celles

10

15

20

25

30

35

vendues sous le nom SEPIGEL ® 305 ou SEPIGEL ® 501 par la d manderesse, car elle présente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les après-shampooings

Elle est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, WO95/13863, WO 96/37285, WO 98/22207, WO 98/47610 ou FR 2734 496, avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204.

Elle est particulièrement compatible avec le MONTANOV™ 68, le MONTANOV™ 82, le MONTANOV ™202, ou le SEPIPERL™ N. Elle peut également être utilisée dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptable avec un composé organo polysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans WO 93/21316.

Elle peut également être utilisée pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptables, tels que ceux décrit dans WO 93/07856; elle peut également être utilisée en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage tels que ceux décrits dans EP0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre , pour former des compositions pour le traitement du cheveux ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019. ou encore dans les shampooings ou après-shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homopolymère anionique tels que le CARBOPOL™ pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596.

La composition selon l'invention est également compatible avec les principe actifs tels que par exemple, les agents auto-bronzants comme le dihydroxy-acétone (DHA) ou les agents anti-acné; elle peut donc être introduite dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans EP 0 715 845, EP 0 604249, EP 0576188 ou dans WO 93/07902

Elle est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peau sensible, telles qu cell s décrites ou rev ndiquées dans WO 92/21318, WO 94/27561, WO 98/09611, WO 99/00109.

L s exemples qui suivent ont p ur but d'illustrer la présente invention sans toutefois la limiter.

#### Exemple 1:

5

10

15

25

30

35

- 1) Préparation d'un latex inv rs
- a) On charge dans un bécher, sous agitation
- 220 g d'eau permutée
- 138,1 g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48 % (en poids)
- 343,5 g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane sulfonique
  - 0,18 g de diéthylène triamine pentacétate de sodium
  - 0,22 g de méthylène-bis-acrylamide

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5 et la quantité de phase aqueuse est complétée jusqu'à concurrence de 707 g par ajout d'eau permutée.

Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :

- 220 g d'isohexadécane
- 22 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan commercialisé par SEPPIC)

20 - 0,2 g azo-bis-isobutyronitrile

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultra-turrax® commercialisé par IKA.

L'émulsion obtenue est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 5ml d'une solution contenant 0,42 % (en poids) d'hydroperoxyde de cumène dans l'isohexadécane.

Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit alors une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (0,4 g dans 100 ml d'eau) à raison de 0,5 ml/minute. L'introduction est réalisée pendant environ 60 minutes.

P ndant cette introduction, on laisse monter la température dans l réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de p lymérisation.

On maintient alors le milieu réactionn I pendant environ 90 minutes à cette température.

L'ensemble est refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 30 g d'oléate d sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène.

On obtient l'émulsion désirée ayant les viscosités suivantes :

Viscosité à 25°C du latex à 3 % dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 5) : n = 93800 mPas.

#### 2) Stabilité du latex au pH

Les mesures de viscosité de gels à 3 % du latex inverse préparé au paragraphe précédent en pH acide, ajusté par une solution diluée d'aide lactique, montrent que celui-ci est stable :

рН	n
3,04	76.800
4,00	94.000
5.00	93.000

Viscosité à 3 % dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 5).

#### 3) effet « break »

On prépare avec chacun des latex préparés aux paragraphes A à C précédents, des formules cosmétiques comprenant :

0,5%, 1%, 1,5%, 2%, 2,5% ou 3% de latex

5% de SIMULSOL 165,

20% de LANOL 1688

0,5% de SEPICIDE HB

eau qsp 100%

25

30

20

15

On constate que le toucher de ces émulsions est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration ; il s'agit d'un toucher très frais au début qui fond complètem nt sur la peau, toucher que l'on ne ress nt pas du tout avec les latex d'état de la techniqu .

Ex mpl 2: Cr`me d soin

	- A 111	pi 2. 01 ilio a 0011		
	Cyclo	méthicone :		10%
	Comp	osé de l'exemple 1 :		0,8 %
5	MON	FANOV <sup>™</sup> 68 :		4,5 %
	Con	servateur :		0,65 %
	Lysine	e :		0,025 %
	EDTA	(sel disodique) :		0,05 %
	Gomn	ne de xanthane :		0,2 %
10	Glyd	érine :		3%
	Eau	:	qsp	100 %
	Exe	mple 3 : Crème de soin		
	Cycl	ométhicone :		10 %
15	Con	nposé de l'exemple 1 :		0,8 %
	MOI	NTANOV <sup>™</sup> 68 :		4,5 %
	Perf	luoropolymethylisopropylethe r :		0,5 %
	Con	servateur :		0,65 %
	Lysi	ne :		0,025 %
20	EDT	A (sel disodique) :		0,05 %
	PEN	//ULEN™TR:		0,2 %
	Glyd	cérine :		3 %
	Eau	:	qsp 1	00 %
25	Exem	ple 4 : Baume après-rasage		
	FORM	<u>MULE</u>		
	Α	Composé de l'exemple 1 :		1,5 %
		Eau :	q.s.p	100 %
30	В	MICROPEARL <sup>™</sup> M 100:		5,0 %
		SEPICIDE ™ CI:		0,50 %
		Parfum:		0,20 %
		Ethanol 95°:		10,0 %
	MOD	E OPERATOIRE		
35	Ajout	er B dans A.		

### Exemple 5 : Emulsion satin e pour l c rps

Α	SIMULSOL <sup>™</sup> ′

**FORMULE** 

5,0 % 165: LANOL <sup>™</sup> 1688 : 8,50 % 2 % Beurre de Karité : 6,5 % Huile de paraffine : LANOL™ 14M: 3 % LANOL™S: 0.6 %

10

20

5

66.2 % В Eau:

MICROPEARL M 100: 5 % C

3 % 15 D Composé de l'exemple 1:

> SEPICIDE TCI: 0,3 % Ε SEPICIDE ™ HB: 0,5 %

> > MONTEINE TA: 1 %

0,20 % Acétate de vitamine E :

Sodium pyrolidinone carboxylate: 1 % (agent hydratant)

0.20 %

### **MODE OPERATOIRE**

Parfum:

Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 25 30°C.

#### Exemple 6 : Lait corporel

#### **FORMULE**

SIMULSOL™ 165: 5,0 % 30 Α **LANOL** <sup>™</sup> 1688: 12,0 % 2,0 % LANOL<sup>™</sup> 14M: 0,3 % Alcool cétylique: SCHERCEMOL <sup>™</sup> OP: 3 %

35

q.s.p. 100% В Eau:

	<b>C</b>	Composé de l'exemple 1 :	0,35 %
	D	SEPICIDE ™ CI :	0,2 %
5		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,5 %
		Parfum :	0,20 %
	(Le SC	HERCEMOL <sup>™</sup> OP est un ester émollie	ent à effet non gras)
	MODE	OPERATOIRE	
10	Emulsio	onner B dans A vers 75°C ; ajouter C	vers 60°C, puis D vers 30°C
	Exemp	ole 7 : crème H/E	
	FORM	<u>ULE</u>	
	Α	SIMULSOL <sup>™</sup> 165:	5,0%
15		LANOL <sup>™</sup> 1688:	20,0%
	1,0% (additif	f à effet stabilisant	
	В	Eau :	q.s.p. 100%
	С	Composé de l'exemple 1 :	2,50%
20	D	SEPICIDE™ CI :	0,20%
		SEPICIDE™ HB :	0,30%
	MODE	OPERATOIRE	
	Introdu	uire B dans A vers 75°C ; ajouter C ve	rs 60°C, puis D vers 45°C
25			
	Exem	ple 8 : gel solaire non gras	
	FORM	<u>IULE</u>	
	Α	Composé de l'exemple 1 :	3,00%
		Eau :	30%
30			
	9	SEPICIDE™ C :	0,20%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,30%
		Parfum :	0,10%
35	С	Colorant :	q.s.
		Eau :	30%

	D	MICROPEARL <sup>™</sup> M 100 : Eau :	3,00% q.s.p 100%
5		Eau .	q.s.p 100%
3	E	Huile de silicone :	2,0%
		PARSOL™ MCX :	5,00%
	MODE	OPERATOIRE	
10	Introdu	ire B dans A; ajouter C,puis D,	puis E.
	Exem	ole 9 : Lait solaire	
	FORM	<u>ULE</u>	
	Α	SEPIPERL <sup>™</sup> N :	3,0%
15		Huile de sésame :	5,0%
		PARSOL <sup>™</sup> MCX :	5,0%
		Carraghénane λ :	0,10%
	В	Eau :	q.s.p.100%
20	С	Composé de l'exemple 1 :	0,80%
	D	Parfum :	q.s.
		Conservateur :	q.s.
25			
		OPERATOIRE	
	Emuls	sionner B dans A à 75°C puis	ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C et
	ajuster le pl	H si nécessaire	
30	Fyem	ple 10 : Gel de massage	
	FORM		
	A	Composé de l'exemple 1:	3,5%
		Eau:	20,0%
			•
35	В	Colorant :	2 gouttes/100g
		Eau :	q.s.

5%

•			
	С	Alcool:	10%
		Menthol:	0,10%
5			
	D	Huile de silicone :	5,0%
	MODE	OPERATOIRE	
	Ajoute	er B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D	
10			
	Exem	ple 11 : gel soin de massage	
	<u>FORM</u>	<u>NULE</u>	
	Α	Composé de l'exemple 1 :	3,00%
	Eau	:	30%
15			
	В	SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,20%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,30%
		Parfum :	0,05%
20	С	colorant :	q.s.
		Eau :	q.s.p 100%
	D	MICROPEARL <sup>™</sup> SQL:	5,0%
	LAN	IOL <sup>™</sup> 1688 :	2%
25	MODE	E OPERATOIRE	
	Prépa	arer A; additionner B, puis C, puis D.	
		ple 12 : Gel coup d'éclat	
	FORM	<u>MULE</u>	
30	A	Composé de l'exemple 1:	4%
		Eau :	30%
	_		
	В	ELASTINE HPM:	5,0%
25		100 m a m a m a m a m a m a m a m a m a m	
35	С	MICROPEARL <sup>™</sup> M 100:	3%

Eau:

WO 99/42521

	D	SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,2%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,3%
5		Parfum:	0,06%
		Sodium pyrolidinone carboxylate 50%:	1%
		Eau :	q.s.p. 100%
	MODE	OPERATOIRE	
10	Prépar	er A; additionner B, puis C, puis D.	
	Exemp	ole 13 : Lait corporel	
	FORM	<u>ULE</u>	
	Α	SEPIPERL <sup>™</sup> N :	3,0%
15		Triheptonate de glycerol :	10,0%
	В	Eau :	q.s.p.100%
20	С	Composé de l'exemple 1:	1,0%
	D	Parfum :	q.s.
		Conservateur :	q.s.
	MODE	OPERATOIRE	
	Fondre	A à environ 75°C . Emulsionner B dans	A à 75°C puis ajouter C vers
25	60°C, puis [	).	
	Exemp	ole 14 : Emulsion démaquillante à l'huile d	l'amande douce
	EODM:	III C	

FO	RN	/U	IL	E
----	----	----	----	---

	MONTANOV'"68:	5%
30	Huile d'amandes douces :	5%
	Eau :	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,3%
	Glycérine :	5%
	Conservateur :	0,2%
35	Parfum :	03%

Exemple 15 : Cr`	me hydratant	pour peaux grass	S
------------------	--------------	------------------	---

#### **FORMULE**

5 MONTANOV<sup>™</sup> 68 : 5%
Cétylstéaryloctanoate : 8%
Octyl palmitate : 2%

Eau: q.s.p.100%

Composé de l'exemple 1: 0,6%

10 MICROPEARL™ M100: 3,0%

Mucopolysaccharides: 5%

SEPICIDE™ HB: 0,8

Parfum: 03%

#### 15 Exemple 16 : Baume après-rasage apaisant sans alcool

#### **FORMULE**

Mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5%

Aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5%

LANOL<sup>™</sup> 99 : 2%

20 Huile d'amandes douces : 0,5%

Eau: q.s.p.100%

 Composé de l'exemple 1 :
 3%

 SEPICIDE™ HB :
 0,3%

 SEPICIDE™ CI :
 0,2%

25 Parfum: 0,4%

#### Exemple 17 : Crème aux AHA pour peaux sensibles

### **FORMULE**

Mélange de lauryl aminoacides : 0,1% à 5%

Aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5%

LANOL 59: 2%

MONTANOV<sup>™</sup> 68 : 5,0%

Eau: q.s.p.100%

Composé d l'exemple 1 : 1,50%

35 Acide gluconique: 1,50%

Triéthanolamine : 0,9%

WO 99/42521 PCT/FR99/00353

	SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,3%
	SEPICIDE™CI :	0,2%
	Parfum:	0,4%
5	randii .	2,
3	Exemple 18 : Soin apaisant après-soleil	
	•	
	FORMULE  Mélange de lauryl aminoacides:	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium:	0,002% à 0,5%
10	LANOL™ 99:	10,0%
10	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	2,50%
	SEPICIDE™ HB:	0,3%
	SEPICIDE TIB.  SEPICIDE™ CI:	0,2%
15	Parfum:	0,4%
13	Colorant:	0,03%
	Colorant.	0,000
	Exemple 19 : Lait démaquillant	
	FORMULE	
20	SEPIPERL <sup>™</sup> N	3%
20	PRIMOL 352:	8,0%
	Huile d'amandes douces:	2%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
25	Conservateur:	0,2%
	Exemple 20 : Lait corporel	
	FORMULE	
	SEPIPERL <sup>™</sup> N:	3,5%
30	LANOL™ 37T:	8,0%
	SOLAGUM™L:	0,05%
	Eau:	q.s.p.100%
	Benzophénon :	2,0%
	Diméthicone 350cPs:	0,05%
35	Composé d l'exemple 1:	0,8%
	Cons rvat ur:	0,2%
	Parfum:	0,4%

	Exemple 21: ´mulsi n fluide à pH alcalin	
	MARCOL™ 82:	5,0%
	NaOH:	10,0%
5	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	1,5%
	Exemple 22 : Fond de teint fluide	
	FORMULE	
10	SIMULSOL <sup>™</sup> 165	5,0%
	LANOL <sup>™</sup> 84D:	8,0%
	LANOL <sup>™</sup> 99:	5,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Pigments et charges minérales:	10,0%
15	Composé de l'exemple 1:	1,2%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Exemple 23 : Lait solaire	
20	<u>FORMULE</u>	÷
	SEPIPERL™N	3,5%
	LANOL™ 37T:	10,0%
	PARSOL NOX™:	5,0%
	EUSOLEX <sup>™</sup> 4360:	2,0%
25	Eau:	q.s.p. 100%
	Composé de l'exemple 1:	1,8%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
30	Exemple 24 : Gel contour.des yeux	
	FORMULE	
	Composé de l'exemple 1:	2,0%
	Parfum:	0,06%
	Sodium pyrrolidinonecarboxylate:	0,2%
35	DOW CORNING <sup>™</sup> 245 FLuid	2,0%
	Eau:	q.s.p. 100%

#### Exemple 25: composition d soin non rincée

FC	)R	IV.	I	JL	.E
----	----	-----	---	----	----

Composé de l'exemple 1: 1,5%

Parfum: q.s

Conservateur: q.s.

DOW CORNING™ X2 8360: 5,0%

DOW CORNING™ Q2 1401: 15,%

Eau: q.s.p. 100%

10

5

#### Exemple 26: gel amincissant

Composé de l'exemple 1 5 % 30 % Ethanol 0,1 % Menthol 15 Caféine 2,5 % Extrait de ruscus 2 % 2 % Extrait de lierre SEPICIDE HB 1 % Eau q.s.p. 100 %

20

25

#### Exemple 27 : Baume après-rasage apaisant sans alcool

#### **FORMULE**

A LIPACIDE™ PVB : 1,0%

LANOL™ 99 : 2,0%

Huile d'amandes douces : 0,5%

B Composé de l'exemple 1 3,5%

C Eau: q.s.p. 100%

30

D Parfum : 0,4%

SEPICIDE™ HB : 0,4%

SEPICIDE™ CI : 0,2%

Exemple 28: G	l rafraîchissant	t après-rasage
---------------	------------------	----------------

	<u>FORI</u>	<u>MULE</u>	
	Α	LIPACIDE <sup>™</sup> PVB :	0,5%
5		LANOL <sup>™</sup> 99 :	5,0%
		Composé de l'exemple 1	2,5%
	В	eau :	q.s.p.100%
10	С	MICROPEARL™ LM :	0,5%
	Par	fum :	0,2%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,2%
15			
13	Exer	mple 29: Soin pour les peaux grasses	
		MULE	
	A	MICROPEARL <sup>™</sup> M310 :	1,0%
		Composé de l'exemple 1	5,0%
20		Isononanoate d'octyle :	4.0%
	•		
	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	SEPICONTROL <sup>™</sup> A5 :	4,0%
25		Parfum :	0,1%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,2%
	_		
	D	CAPIGEL <sup>™</sup> 98 :	0,5%
30		Eau :	10%
	Exe	mple 30 : Crème aux AHA	
	FOR	RMULE	
	Α	MONTANOV <sup>™</sup> 68 :	5,0%
35		LIPACIDE™ PVB:	1,05%
		LANOL <sup>™</sup> 99 :	10,0%

	В	Eau :	q.s.p. 100%
		Acid gluconique:	1,5%
		TEA (triéthanolamine) :	0,9%
5			
	С	Composé de l'exemple 1	1,5%
	D	Parfum:	0,4%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,2%
		SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,4%
10		·	
	Exem	nple 31 : Autobronzant non gras pour visa	ge et corps
		MULE	
	Α	LANOL <sup>™</sup> 2681 :	3,0%
	, ,	Composé de l'exemple 1	2,5%
15			<i>i</i>
15	В	Eau :	q.s.p.100%
		ydroxyacétone :	3,0%
		,	
	С	Parfum :	0,2%
20	_	PICIDE™ HB :	0,8%
		NaOH (hydroxyde de sodium) :	qs pH = 5
			:
	Exe	mple 32 : Lait solaire au monoï de Tahiti	
25		<u>.</u> RMULE	
	A	Monoï de Tahiti :	10%
		LIPACIDE™ PVB :	0,5%
	Co	imposé de l'exemple 1	2,2%
		· ·	
30	В	Eau :	q.s.p. 100%
	_		
	С	Parfum :	0,1%
	-	SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI:	0,1%
35		Méthoxycinnamat d'octyle :	4,0%

Exemple 33:	Soin solaire	pour	l visage
-------------	--------------	------	----------

	<u>FORM</u>	<u>MULE</u>	
	Α	Cyclométhicone et diméthiconol:	4,0%
5		Composé de l'exemple 1	3,5%
		_	g.s.p. 100%
	В	Eau :	q.s.p. 100%
	С	Parfum :	0,1%
10		SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,21%
	,	Méthoxycinnamate d'octyle :	5,0%
		Micatitane:	2,0%
		Acide lactique :	q.s.p. $pH = 6,5$
15			
	Exe	mple 34 : Emulsion bronzante sans soleil	
	<u>FOR</u>	MULE	
	Α	LANOL <sup>™</sup> 99 :	15%
		MONTANOV™ 68 :	5,0%
20		Paraméthoxycinnamate d'octyle :	3,0%
	_	<b>P</b>	q.s.p. 100%
	В	Eau:	5,0%
		Dihydroxyacétone :	0,2%
		Phosphate monosodique :	0,270
25	•	Composé de l'exemple 1	0,5%
	C	·	0,3%
	D	Parfum : SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,8%
		NaOH:	q.s. pH=5.
30		NaOII.	• •
30	Exe	emple 35 : Go! brillance	
-	C	omposé de l'exemple 1	1,5 %
	Si	ilicone volatil	25 %
	М	onopropylèn glycol	25 %
35		au démin ralisée	10 %
	G	lycérine	qsp 100 %

	Exemple 36 : G I amincissant	
	Composé de l'xempl 1	1,5 %
	Isononylisononanoate	2 %
5	Caféine	5 %
	Ethanol	40 %
	MICROPEARL™ LM	2 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Conservateur parfum	qs
10		
	Exemple 37 : Lait démaquillant	
	SIMULSOL™ 165	4 %
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylate-caprate triglyceride	15 %
15	PECOSIL™ DCT	1 %
	Eau déminéralisée	qs
	CAPIGEL™ 98	0,5 %
	Composé de l'exemple 1	1 %
	PROTEOL™ OAT	2 %
20	NaOH	qsp pH 7
	Exemple 38 : Crème solaire	
	SIMULSOL™ 165	3 %
	MONTANOV™ 202	2 %
25	Benzoate C12-C15	8 %
	PECOSIL™ PS 100	2 %
	Diméthicone	2 %
	Cyclométhicone	5 %
	Octyl-méthoxy-cinnamate	6 %
30	Benzophénone-3	4 %
	Oxyde de Titane	8 %
	Gomme xanthane	0,2 %
	Butylène-glycol	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
<b>35</b> .	Composé de l'exemple 1	1,5 %
	Conservateur, parfum	qs

	Ex mple 39 : Gel de soin peaux mixtes	
	Composé de l' xemple 1	4 %
	Squalane végétal	5 %
5	Dimethicone	1,5 %
	SEPICONTROL™ A5	4 %
	Gomme xanthane	0,3 %
	Eau qs	p 100 %
	Conservateur, Parfum	qs
10		
	Exemple 40 : Voile parfumé pour le corps	
	Composé de l'exemple 1	1,5 %
	Cyclométhicone	5 %
	Parfum	2 %
15	MICROPEARL™ M100	5 %
	Glycérine	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Exemple 41 : Crème vitaminée	
20	SIMULSOL™ 165	5 %
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylic/capric triglycerides	20 %
	Palmitate de vitamine A	0,2 %
	Acetate de vitamine E	1 %
25	MICROPEARL™ M305	1,5 %
	Composé de l'exemple 1	0,7 %
	Eau	qsp 100 %
	Conservateur, parfum	qs
		4.4

Le MONTANOV<sup>™</sup> 68 (cétéaryl glucoside), est une composition auto-30 émulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO

Le SEPICIDE<sup>™</sup> CI, imidazolidine urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

PEMULEN<sup>™</sup> TR est un polymère acrylique comm rcialisé par GOODRICH.

L SIMULSOL™ 165 est du stéarate d glycérol auto-émulsionnable

10

20

25

commercialisée par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 14M et le LANOL <sup>®</sup> S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.

Le SEPICIDE<sup>™</sup> HB, qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthyl paraben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

La MONTEINE<sup>™</sup> CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC.

Le SCHERCEMOL™ OP est un ester émollient à effet non gras.

Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société 15 SEPPIC.

Le PARSOL™ MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.

Le SEPIPERL<sup>™</sup> N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que ceux décrits dans WO 95/13863.

Le MICROPEARL<sup>™</sup> SQL est un mélange de micro particules renfermant du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO.

Le LANOL<sup>™</sup> 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SOLAGUM<sup>™</sup> L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL<sup>™</sup> 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société EXXON.

30 Le LANOL<sup>™</sup> 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL NOX<sup>™</sup> est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN. I' EUSOLEX<sup>™</sup> 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

Le DOW CORNING<sup>™</sup> 245 Fluid est d la cyclométhicone, comm rcialisée par la soci 'té DOW CORNING.

Le LIPACIDE™ PVB, est un hydrolysat d protéines de blé acylé comm rcialisé par la société SEPPIC.

10

Le MICROPEARL™ LM st un mélange de squalane, de polyméthylméthacrylate et de menthol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SEPICONTROL™ A5 est un mélange capryloy glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.

Le CAPIGEL<sup>™</sup> 98 est un copolymère acrylique commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTANOV™ 202, est une composition APG/alcools gras telle que décrite dans WO9 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

10

15

20

25

30

0

#### **REVENDICATIONS**

- 1. Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort caractérisé en ce que :
- a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant le monomère et les éventuels additifs préalablement ajustée à un pH inférieur à 4, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
- b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,
- c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.
- 2. Procédé tel que défini à la revendication 1, caractérisé en ce que la solution aqueuse de départ est préalablement ajustée à un pH inférieur ou égal à 3,5.
- 3. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que la fonction acide fort du monomère précurseur du polyélectrolyte anionique est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique ou l'acide styrènesulfonique.
- 4. Procédé tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'un des additifs présents dans la solution aqueuse de l'étape a) est un agent de réticulation et/ou un agent de ramification choisi parmi les composés diéthylèniques ou polyéthylèniques dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005 % à 1 %, et de préférence de 0,01 % à 0,1 %.
- 5. Procédé tel que défini à la revendication 4, dans lequel l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol pr pane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.
- 6. Variante du procédé tel que défini à l'un des rev ndications 1 à 5, selon laqu lle le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en œuvre de l'étape c).

10

15

20

25

30

- 7. Composition compr nant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort, et caractérisée en ce que ladite composition contient de 2,5 % à 15 % en poids, et de préférence de 4 % à 9 % en poids, d'agents émulsifiants parmi lesquels de 20 % à 50 %, notamment de 25 % à 40 % du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et parmi lesquels de 80% à 50%, notamment de 75 % à 60 %, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E).
- 8. Composition telle que définie à la revendication 7, dans laquelle la fonction acide fort du monomère est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiées, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.
- 9. Composition telle que définie à l'une des revendications 7 ou 8, dans laquelle le polyélectrolyte anionique est réticulé et/ou branché avec des composés diéthylèniques ou polyéthylèniques dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005 % à 1 %, et de préférence de 0,01 % à 0,1 %, ledit agent de réticulation et/ou l'agent de ramification étant de préférence choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.
- 10. Composition telle que définie à l'une des revendications 7 à 9, caractérisée en ce que la phase huile représente de 15 % à 40 % de préférence de 20 % à 25 %, de son poids total.
- 11. Composition telle que définie à la revendication 10 dans laquelle la phase buile est constituée d'isobexadécane ou d'huile blanche minérale.
- 12. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 7 à 11, caractérisée en ce qu'elle contient n outre un ou plusieurs additifs choisis notamment parmi I s agents compl xants, I s agents de transfert ou les agents limiteurs de chaînes.
- 13. Utilisation de la composition telle que définie à l'une des revendications 7 à 12, pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-

pharmaceutiqu ou pharmaceutique.

- 14. Composition cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique comprenant de 0,1 % à 10 % en poids d'un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 7 à 12.
- 15. Composition telle que définie à la revendication 14, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'une crème, d'un savon, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après shampooing.
- 16. Composition apaisante pour peau sensible comprenant un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 7 à 12 et un ou plusieurs aminoacides N-acylés.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PCT/FR 99/00353

			7 00 3 3 3		
A. CLASS IPC 6	COSL33/24 COSL25/18 A61K7/C	00 A61K7/06 A61K	7/48		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification (COSL A61K)	ation symbols)			
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are included in the fields s	earched		
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data t	pase and, where practical, search terms used			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.		
X	EP 0 503 853 A (SCOTT BADER CO) 16 September 1992 cited in the application		7-9, 12-15		
Y	see the whole document		1-16		
Y	EP 0 815 846 A (OREAL) 7 January see the whole document	/ 1998	7-16		
Y	EP 0 642 781 A (OREAL) 15 March see claim 1	1995	1-6		
<b>A</b> .,	EP 0 186 361 B (SCOTT BADER CO) 12 September 1990 see example 1		7		
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.		
"A" docum consi "E" eartier filing		"T" later document published after the int or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance: the cannot be considered novel or cannot be considered novel novel or cannot be considered novel novel	n the application but nearly underlying the claimed invention		
"L" document which may throw doubts on pnority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but  involve an inventive step when the document is taken alone invention of particular relevance; the claimed invention cannot be combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.					
later	than the pnorty date claimed  actual completion of the international search	"&" document member of the same paten  Date of mailing of the international se	<del></del>		
	20 April 1999	26/04/1999			
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Fax: (+31-70) 340-3016	Rodriguez, L			

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int tional Application No PCT/FR 99/00353

					1 10171 1	337 00333
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
ΕP	0503853	Α	16-09-1992	AU	652227 B	18-08-1994
				AU	1213992 A	10-09-1992
				CA	2062375 A	09-09-1992
				DE	69211039 D	04-07-1996
				DE	69211039 T	31-10-1996
				DK	503853 T	05-08-1996
				ES	2089390 T	01-10-1996
				GB	2257152 A,B	06-01-1993
				GR	3020729 T	30-11-1996
				JP	5004913 A	14-01-1993
				US	58 <b>04</b> 202 A	08-09-1998
			·	US	5688514 A	18-11-1997
ΕP	0815846	Α	07-01-1998	FR	2750329 A	02-01-1998
				DE	69700056 D	07-01-1999
				DE	69700056 T	15-04-1999
				JP	10087428 A	07-04-1998
EP	0642781	Α	15-03-1995	FR	270 <b>99</b> 82 A	24-03-1995
				AT	175864 T	15-02-1999
				CA	2132144 A	16-03-1995
				DE	69416060 D	04-03-1999
				JP	2693116 B	24-12-1997
			*	JP	7163859 A	27-06-1995
				บร	5531993 A	02-07-1996
				US	5863545 A	26-01-1999
EP	0186361	В	02-07-1986	EP	0186361 A	02-07-1986

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D Inde Internationale No PCT/FR 99/00353

A 01 400				7 0 0 3 3 3			
CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO8L33/24 CO8L25/18 A61K7/00	A61K7/06	A61K	7/48			
Selon ta cia	issification internationale des brevets (CIB) ou a la tois selon la classif	ICATION NATIONALO AL LA CIR					
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	Total of the Old	<del></del>				
Documenta	ition minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles	de classement)					
CIB 6	C08L A61K	·					
Documenta	tion consultee autre que la documentation minimale dans la mesure o	ù ces documents relèvent	des domaines s	ur lesqueis a porte la recherche			
Base de do	nnees electronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de donne	es. et si realisab	le, termes de recherche utilisés)			
				•			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS						
Catégone	Identification des documents cités, avec. le cas echéant. l'indication	des passages pertinents		no. des revendications visées			
χ	FD 0 502 052 A (CCOTT DADED CO.)						
^	EP 0 503 853 A (SCOTT BADER CO) 16 septembre 1992			7-9, 12-15			
	cité dans la demande			12 13			
Y	voir le document en entier			1-16			
Υ	EP 0 815 846 A (OREAL) 7 janvier	1998		7-16			
	voir le document en entier						
Υ	EP 0 642 781 A (OREAL) 15 mars 199	95		1-6			
Α	EP 0 186 361 B (SCOTT BADER CO)			7			
	12 septembre 1990			<b>,</b>			
	voir exemple 1						
Vous	O carlo di cardo C						
	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de	e familles de bre	vets sont indiques en annexe			
	speciales de documents cités:  ''Int définissant l'état général de la technique, non	" document ulterieur pub date de priorité et n'ap	lie apres la date	de depót international ou la			
consid	ere comme particulièrement pertinent int anteneur, mais publié à la date de dénôt international	technique pertinent, m ou la théorie constitua	nais cité pour con int la base de l'in	riprendre le principe vention			
ou après cette date "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut							
prionte ou cité pour determiner la date de publication d'une inventive par rapport au document consideré isolement autre citation ou pour une raison speciale (telle ou indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée							
O" document se reférant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison etant evidente							
"P" document publie avant la date de dépôt international, mais posterieurement à la date de priorite revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets							
Date à laque	ille la recherche internationale a eté effectivement achevee			e recherche internationale			
20	) avril 1999	26/04/199	9				
Nom et adres	sse postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autonse					
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rodriguez	. L				

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D ade Internationale No PCT/FR 99/00353

Document brevet cite au rapport de recherche			Dat de Membreis) de la publication famille de brevet(s)			Date de publication
EP	0503853	A	16-09-1992	AU 1 CA 2 DE 69 DE 69 DK ES 2 GB 2 GR 3 JP 5 US 5	652227 B 213992 A 062375 A 211039 D 211039 T 503853 T 089390 T 257152 A,B 020729 T 004913 A 804202 A 688514 A	18-08-1994 10-09-1992 09-09-1992 04-07-1996 31-10-1996 05-08-1996 01-10-1996 06-01-1993 30-11-1996 14-01-1993 08-09-1998 18-11-1997
EP	0815846	Α	07-01-1998	DE 69 DE 69	750329 A 700056 D 700056 T 087428 A	02-01-1998 07-01-1999 15-04-1999 07-04-1998
EP.		A	15-03-1995	AT CA 2 DE 69 JP 20 JP 7 US 5	709982 A 175864 T 132144 A 416060 D 693116 B 163859 A 531993 A 863545 A	24-03-1995 15-02-1999 16-03-1995 04-03-1999 24-12-1997 27-06-1995 02-07-1996 26-01-1999
EP	0186361	В	02-07-1986		186361 A 264056 A	02-07-1986 21-11-1986